PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 45/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/69468

A1

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: 23. November 2000 (23.11.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/03943

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 2000 (03.05.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 21 693.2

12. Mai 1999 (12.05.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE];
D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PAIRET, Michel [FR/DE];
 August-Gerlach-Str. 22, D-55442 Stromberg (DE).
 REICHL, Richard [DE/DE]; Im Hippel 55, D-55435
 Gau-Algesheim (DE). WALLAND, Alexander [DE/DE];
 Wilhelm-Leuscher-Str. 20, D-55218 Ingelheim am Rhein
 (DE). BOZUNG, Karl-Heinz [DE/DE]; Hindemithstr. 39,
 D-55127 Mainz (DE).
- (74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter, Boehringer Ingelheim GmbH, B Patente, D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AU, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.
Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: NOVEL MEDICAMENT COMPOSITIONS, BASED ON ANTICHOLINERGICALLY EFFECTIVE COMPOUNDS AND BETA-MIMETICS
- (54) Bezeichnung: NEUARTIGE ARZNEIMITTELKOMPOSITIONEN AUF DER BASIS VON ANTICHOLINERGISCH WIRKSAMEN VERBINDUNGEN UND β -MIMETIKA

(57) Abstract

The invention relates to novel medicament compositions, based on anticholinergic compounds and beta-mimetics which are effective on a long-term basis. The invention also relates to a method for producing the same and to their use in the treatment of diseases of the respiratory tract.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Arzneimittelkompositionen auf der Basis von anticholinergisch langwirksamen Verbindungen und langwirksamen β -Mimetika, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankungen.

为为企业的,我们就是1985年的,是为民意的数据,这种特殊的企业的,这种人的基础的。这种人的基础的企业的企业的企业。

and the property of the first of the country of the property of the country of th and the state of the first of the state of t The state of the s

「海」とはないです。 さても でんでん かんはない 論語 アンドラ さいしょう はいしょう こうさい かいかい かいしょ アンドラ A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR OF THE AND the constituent of the const The same of the sa

A CONTRACT OF THE PROPERTY OF the company of the property of The second of the second of the first of the second of The company of the first of the classes there are the company relations to the

and the Architecture of the second of the State of the second of the State of the S LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem - Chair PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES 2	Spanien	LS	Lesotho -	SI	Slowenien / -
AM	Armenien	FI	Finnland	LT .	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑŪ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien,	MD	Republik Moldau	TG	Togo
ВВ	Barbados	. CH	Ghana distribution of the control of	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien.	GN	Guinea. Griechenland	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	· F 1: 1	Republik Mazedonien	TR	Türkei
BC .		HU .	Ungam Irland	ML:	Mali	TŢ	Trinidad und Tobago Ukraine
BJ ·	Benin	IE	Irland	MN T	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL,	Israel	MR		UG	Uganda
BY	Belarus	IS '	Island	'MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL ;	Niederlande	VN .	Vietnam
CH	Schweiz	KG '	Kirgisistan	NO.	Norwegen	·YU	Jugoslawien
CI	Çôte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	, NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun '	• •	***************************************	PL '	Polen		
CN	China	KR .	Republik Korea	PT	Portugal	, .	
CU	Kuba	KZ ·	Kasachstan	RO	Ŕumānien	• * .	·
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/69468 PCT/EP00/03943

7

Neuartige Arzneimittelkompositionen auf der Basis von anticholinergisch wirksam n Verbindungen und β -Mim tika

Die vorliegende Erfindung betrifft neurtige Arzneimittelkompositionen auf der Basis von anticholinergisch langwirksamen Verbindungen und langwirksamen β-Mimetika, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankungen.

Hintergrund der Erfindung

Aus dem Stand der Technik ist bekannt, daß β-Mimetika sowie Anticholinergika als Bronchospamolytika zur Behandlung obstruktiver Atemwegserkrankungen – wie z.B. des Asthmas – erfolgreich eingesetzt werden können. Stoffe mit β-sympathomimetischer Wirksamkeit – wie z.B. der ebenfalls aus dem Stand der Technik bekannte Wirkstoff Formoterol – können bei der Verabreichung am Menschen jedoch mit unerwünschten Nebenwirkungen verbunden sein.

Als zentrale Wirkungen können allgemeine Unruhe, Erregung, Schlaflosigkeit, Angst, Fingerzittern, Schweißausbrüche und Kopfschmerzen auftreten. Dabei schließt die inhalative Anwendung diese Nebenwirkungen nicht aus, sie sind im allgemeinen jedoch etwas geringer als nach peroraler oder parenteraler Anwendung.

Die Nebenwirkungen der β-Sympathomimetika bei der Anwendung als Asthmamittel beruhen aber vor allem auf dem mehr oder weniger ausgeprägten β1-stimulierden Wirkungen am Herzen. Sie erzeugen Tachycardie, Herzklopfen, Angina-pectorisartige Beschwerden sowie Arrhytmien [P.T. Ammon (Hrsg.), Arzneimittelnebenwirkungen und –wechselwirkungen, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart 1986,S. 584].

Beschreibung der Erfindung

winter of the control

30 Überraschenderweise würde nun gefunden, daß durch die Kombination eines langwirksamen β-Sympathomimetikmus mit einem langwirksamen Anticholinergikum die oben erwähnten Nebenwirkungen deutlich reduziert werden können.

Völlig überraschend konnte dabei ebenfalls gefunden werden, daß sich die bronchospasmolytische Wirkung des langwirksamen Anticholinergikums und des langwirksamen β-Mimetikums in überadditiver Wirkung verstärken.

20

Ä

5

Mit der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination kann somit eine deutlich verbesserte Wirksamkeit – gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Einzelsubstanzen und Kombinationen - sowohl bei COPD als auch bei Asthma erwartet werden.

Als langwirksame ß-Mimetika können in der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination vorzugsweise folgende Wirkstoffe eingesetzt werden:

Bambuterol, Bitolterol, Carbuterol, Clenbuterol, Fenoterol, Formoterol, Hexoprenalin, Ibuterol, Pirbuterol, Procaterol, Reproterol, Salmeterol, Sulfonterol, Terbutalin,

- Tolubuterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon,
 - 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol, 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 15 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol,
 - 5-Hydroxy-8-(1-hydroxy-2-isopropylaminobutyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on, 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butylamino)ethanol oder
- 1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyano-5-fluorophenyl)-2-(tert.-butylamino)ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- Bevorzugt werden als langwirksame ß-Mimetika in der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination eingesetzt Formöterol, Salmeterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon,

and the many of the first of the first of the property of the contract of the

- 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 35 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

Indicate repair collection in the arms

COLORDAN CONTRACTOR CONTRA

10

1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2propylamino]ethanol, լային այր արտագությունը արացությունը մեջիների և և և հետաբան և

- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol oder 表点。1997年第5**3**8888年
- 5 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino)ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

AND REPORT OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE PARTY OF THE PROPERTY OF Besonders bevorzugt gelangen in den erfindungsgemäßen Arzneimittels and in kompositionen als ß-Mimetikum Formoterol oder Salmeterol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze zur 15 Anwendung.

Programme and the state of the

Wie vorstehend genannt, können die langwirksamen β-Mimetika in Form ihrer physiologisch und pharmakologisch verträglichen Salze überführt und eingesetzt werden. Zur Darstellung der Säureadditionssalze kommen beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden. The state of the state of

- the amount of a district form of the second Unter dem-Blickwinkel der überadditiven bronchospasmolytischen Wirkung wird inbesondere das Furnarat des Formoterols (abgekürzt mit Formoterol FU) als langwirksames β-Mimetikum bevorzugt. - Dabei kann der Wirkstoff Formoterol als Enantiomeren- bzw. Diastereomerenmischung oder in Form der einzelnen Enantiomere/Diastereomere eingesetzt werden. Von erfindungsgemäß gleichrangig bevorzugter Bedeutung kann als langwirksames β-Mimetikum Salmeterol zum-Einsatz kommen, gegebenenfalls in Form seiner Racemate, Enantiomere, von denen das (R)-Enantiomere höchst bevorzugt ist, sowie gegebenenfalls seiner pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 35 Als langwirksame Anticholinergika eignen sich grundsätzlich bereits aus dem Stand der Technik bekannte Verbindungen, wie Glycopyrroniumbromid sowie Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole, wie sie aus der Europäischen Offenlegungsschrift 0 418 716 und der internationalen Patentanmeldung WO 92/16528 bekannt sind und auf die hiermit vollinhaltlich Bezug genommen wird.

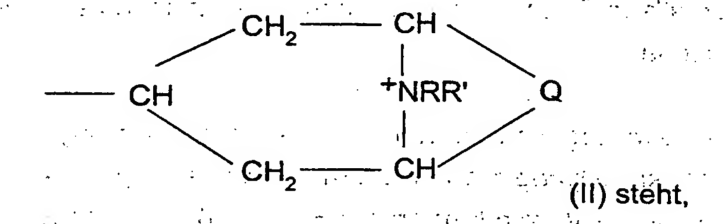
Commercial Contract of the Saffrage of the Saf

Bevorzugt kommen im Rahmen der Erfindung als langwirksame Anticholinergika Glycopyrroniumbromid sowie als Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole die Verbindungen der Formel (I) in Betracht,

worin

5

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)



in dem

eine der zweibindigen Gruppen -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, oder

R ein gegebenenfalls halogen- oder hydroxysustituierter C₁-C₄-Alkylrest,

R' ein C₁–C₄-Alkylrest bedeutet und R und R' gemeinsam auch einen C₄–C₆-Alkylenrest bilden können, und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^1$$
 oder R^3 (III) R_1 steht,

worin

Y eine Einfachbindung, ein O- oder S-Atom oder eine der Gruppen -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, oder -SCH₂- repräsentiert;

25

1,5

5

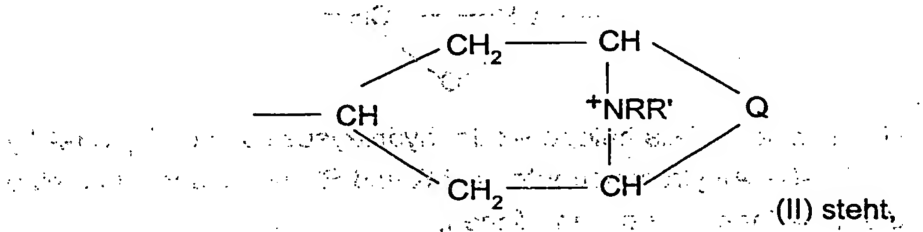
- R¹ Wasserstoff, OH, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkyl, welches gegebenenfalls durch-Hydroxy substituiert sein karın;
- ein Thienyl-, Phenyl-, Furyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylrest, wöbei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstitueniert sein können,

PROPERTY OF THE PROPERTY OF A STATE OF THE PROPERTY OF THE PRO

- R³ Wasserstoff oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten,
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Besonders bevorzugt gelangen im Rahmen der Erfindung als lankgwirksame Anticholinergika. Glycopyrroniumbromid sowie als Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole die Verbindungen der Formel (I) in Betracht, worin

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)



20 in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH₂-CH₂- oder — CH — CH — CH — .

- R eine gegebenenfalls durch Fluor oder Hydroxy substituierte Methyl-, Ethyl, oder Propyl-Gruppe,
- 25 R' Methyl, Ethyl oder Propyl, bevorzugt Methyl,
 und
 der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X
 ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chlorid, Bromid und
 Methansulfonat, bevorzugt Bromid gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

en en la de de la companya de la co

 R^{1} oder R^{3} (III) R_{1} steht,

worin

10

Y eine Einfachbindung, oder ein O-Atom repräsentiert;

- 5 R¹ Wasserstoff, OH, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Methyl, Ethyl, Propyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl oder Hydroxyypropyl;
 - R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,

1.150 Text 1. 数据1 1 数 4

A SECURITY OF CHEST THE PARKET OF THE PARKET OF THE PARKET.

R³ Wasserstoff, oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiert sein kann, bedeuten, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind Arzneimittelkompositionen, in denen als lankgwirksame Anticholinergika Verbindungen der Formel (I) Verwendung finden, worin

20 A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH₂-CH₂- oder

R Methyl oder Ethyl; The Advisor Francisco Communication C

R' Methyl,

BNSDOCID: <WO__006946BA1_I_>

to the second

7

und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent des Anions X = Bromid gegenübersteht,

5 Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3} (III)

worin

10

Y ein O-Atom;

R¹ Wasserstoff, OH oder Hydroxymethyl;

R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest;

R³ Wasserstoff, Thienyl oder Phenylrest,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische:

15 Von den vorstehend genannten Verbindungen sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung die der 3-α-Konfiguration besonders bevorzugt.

\$P\$15 \$P\$15 中,他只见她大大小说道,这是一只能够把心道了这么多,这么一点,一点,不是这种心道,一般的恶人,这一点的

Die beschriebenen anticholinergen Wirkstoffe können gegebenenfalls in Form der reinen Enantiomeren, deren Mischung bzw. Racemate eingesetzt werden.

- Besonders bevorzugt wird Tiotropium-Salz insbesondere das Tiotropiumbromid [(1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(Hydroxy-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-bromid Monohydrat abgekürzt Tiotropium BR] als Anticholinergikum eingesetzt.
- Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden, soweit nicht anders definiert, verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1bis 4 Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl. Sofern nicht anders genannt, sind von den vorstehend genannten Bezeichnungen Propyl und Butyl sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt.
- Beispielsweise umfaßt die Bezeichnung Propyl die beiden isomeren Reste n-Propyl und iso-Propyl, die Bezeichnung Butyl n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl und tert.-Butyl. Gegebenfalls werden zur Bezeichnung der vorstehend genannten Alkylreste auch gängige Abkürzungen wie Me für Methyl, Et für Ethyl etc. verwendet.

Als Alkoxygruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden, soweit nicht anders definiert, verzweigte und unverzweigte, über ein Sauerstoffatom verbrückte Alkylgruppen mit 1bis 4 Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Methoxy, Ethoxy, Propoxy (=Propyloxy) oder Butoxy (=Butyloxy).

Auch hier sind, sofern nicht anders genannt, von den vorstehend genannten Bezeichnungen Propoxy und Butoxy sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt.

Als Alkylengruppen werden verzweigte und unverzweigte Alkylenbrücken mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Butylen, Pentylen, Hexylen. Sofern nicht anders genannt, sind von den vorstehend genannten Bezeichnungen Butylen, Pentylen, Hexylen sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt. Beispielsweise umfaßt die Bezeichnung Butylen die Isomeren n-Butylen, 1-Methylpropylen, 2-Methylpropylen, 1.1-Dimethylethylen, 1.2-

and the second of the control of the second of the control of the

15 Dimethylethylen etc.

Als Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Als Anion X wird, soweit nicht anders genannt im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom,
Jod, Methansulfonat, Fumarat, Citrat bezeichnet.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkompositionen werden vorzugsweise in Form eines Dosierungsaerosols verabreicht – es ist aber auch jede andere Form der parenteralen oder oralen Applikation möglich. Dabei verkörpert die Anwendung von Dosieraerosolen die bevorzugte Anwendungsform insbesondere bei der Therapie obstruktiver Lungenerkrankungen oder bei der Behandlung des Asthmas.

The second of the second of

Neben der Anwendung in Dosieraerosolen, die auf der Basis von Treibgasen arbeiten, können die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen mittels sog.

Verneblern appliziert werden, mit denen Lösungen pharmakologisch aktiver Stoffe unter hohem Druck so versprüht werden, daß Nebel inhalierbarer Teilchen entstehen. Der Vorteil dieser Vernebler ist, daß auf den Einsatz von Treibgasen völlig verzichtet werden kann.

Uberlicherweise sind die zur Inhalation bestimmten Arzneistoffe in einer wässerigen oder ethanolischen Lösung gelöst, wobei je nach den Lösungseigenschaften der Wirkstoffe auch Lösungsmittelgemische aus Wasser und Ethanol geeignet sind.

こめは ないしいん カーラン

Derartige Vernebler sind beispielsweise in der PCT-Patentanmeldung WO91/14468 und in der internationalen Patentanmeldung mit dem Aktenzeichen PCT/EP96/04351 beschrieben, auf die hiermit inhaltlich Bezug genommen wird. Bei den dort beschriebenen Verneblern, die auch unter der Bezeichnung Respimat® bekannt sind, werden wirkstoffhaltige Lösungen definierter Volumina unter Anwendung noher Drucke durch kleine Düsen versprüht, so daß inhalierbare Aerosole mit einer bevorzugten Teilchengröße zwischen 1 und 10, bevorzugt zwischen 2 und 5 Mikrometer entstehen.

10 Als Lösungsmittel für die Arzneimittelzubereitung sind u.a. Gemische geeignet, die beispielsweise Ethanol als Lösungsmittel enthalten.

The profit of the second of th

Weitere Bestandteile des Lösungsmittels sind neben Wasser gegebenenfalls weitere Cosolventien, ebenfalls kann die Arzneimittelzubereitung Geschmackstoffe und weitere pharmakologische Hilfsstoffe enthalten. Beispiele für Cosolventien sind solche, die Hydroxylgruppen oder andere polare Gruppen enthalten, beispielsweise Alkohole – insbesondere Isopropylalkohol, Glykole – insbesondere Propylenglykol, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Glykolether, Glycerol, Polyoxyethylenalkohole und Polyoxyethylen-Fettsäureester. Cosolventien sind dazu geeignet, die Löslichkeit von Hilfsstoffen und gegebenenfalls der Wirkstoffe zu erhöhen.

Weitere pharmakologische Hilfsstoffe wie beispielsweise Konservierungsmittel insbesondere Benzalkoniumchlorid, können zugesetzt sein. Die bevorzugte Menge an Konservierungsstoff, insbesondere an Benzalkoniumchlorid liegt zwischen 8 und 12 mg/100 ml Lösung:

romátez del childrarioStenico do los majornas apares. Esta esta esta esta

Zur Vermeidung von Sprühanomalien können der Wirkstoffkombination
Komplexbildner zugesetzt werden. - Geeignete Komplexbildner sind solche die
phärmakologisch verträglich sind, insbesondere solche die bereits
arzneimittelrechtlich zugelassen sind. Besonders geeignet sind EDTA,
Nitrilotriessigsäure, Zitronensäure und Ascorbinsäure wie auch deren Salze.
Besonders bevorzugt ist das Dinatriumsalz der Ethylendiamtetraessigsäure.

Der Anteil der gelösten Wirkstoffkombination an der fertigen Arzneimittelzubereitung beträgt zwischen 0.001 und 5 % - vorzugsweise zwischen 0.005 und 3 %, insbesondere 0.01 bis 2 %. Die maximale Konzentration des Arzneistoffes ist abhängig von der Löslichkeit im Lösungsmittel und von der erforderlichen Dosierung zur Erzielung der gewünschten therapeutischen Wirkung.

The state of the s

Folgende Zubereitungsformen seien als Formulierungsbeispiel angeführt:

Bestandt_ile	Zusammensetzung
Tiotropium bromid	333.3 mg
Formoterol Fumarat	333.3 mg
Benzalkoniumchlorid	10.0 mg
EDTA	50.0 mg
HCI (1n)	ad pH 3.4

Bestandteile	Zusammensetzung
	in mg/100 ml
Tiotropium bromid	333,3 mg
Salmeterol Xinafoat	,666.6 mg
Benzalkoniumchlorid	10.0 mg
EDTA	50.0 mg
HCl-(1n)	ad pH 3.4

The state of the state of the state of the state of Daneben können die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen auch in Form eines Pulvers inhaliert werden. Die Herstellung derartiger Darreichungsformen ist aus dem Stand der Technik bekannt. Sie enthalten neben der Wirkstoffkombination entsprechend der vorliegenden Erfindung pharmakologisch unbedenkliche Trägeroder Hilfsstoffe - wie z.B. mikrokristalline Lactose. Die zur Inhalation vorgesehene Dosis kann beispielsweise in Kapseln abgefüllt werden und hat z.B. folgende Zusammensetzung: The Proposition of the Arthur Art.

	Bestandteile	Menge
y of a second of the second of	Tiotropiumbromid Hydrat	6 µg
	Formoterolfumarat x 2 H ₂ O	6 µg
	Lactose Monohydrat	ad 25 mg
	The state of the s	

The Grant Contract the beautiful to the property of the second

文字 1000 G. 10

And the second of the second o

AND THE RESERVE AS A STORY OF THE STORY OF THE BUTCHEST OF THE STORY O

BNSDOCID: <WO 0069468A1_I_>

5

A BOOK THE CONTRACTOR OF

Experimentelle Befunde

Bronchospasmolytische und kardiovaskuläre Wirkung von Tiotropiumbromid, Formoterolfumarat sowie deren Kombination nach inhalativer Applikation wäßriger Lösung mittels Respimat® an narkotisierten Hunden.

Material und Methode

18 mischrassige Hunde mit einem Körpergewicht von 27 bis 32 kg. Haltung in Einzel- bzw. Sammelboxen, pelletiertes Standardfütter, letzte Fütterung ca. 15 Stunden vor Versuchsbeginn, Tränkewasser ad libitum:

Nach Prämedikation mit 2 mg/kg Morphinhydrochlorid i.m. werden 30 mg/kg Pentobarbital-Natrium (Nembutal®) langsam intravenös injiziert. Die Tiere sind mit 1,0 mg/kg i.v. Suxamethonium relaxiert.

Die Tiere werden nach den Intubationen mittels eines Servo-Ventilators 900 C (Fa. Siemens) mit Raumluft und Sauerstoff (4:1) beatmet, Frequenz 15/min., Atemvolumen 6 – 8 I/min. Für die Registrierung der Atemmechanik wird der Atemfluß mittels Staudruckrohr (Fleisch Nr. 1), das unmittelbar vor dem Orotrachealtubus installiert ist, einem Differentialdruckaufnehmer und -verstärker DCB-4C bestimmt. Ein Katheter wird in der Trachea und ein zweiter (Ballon-)Katheter im Lüngenabschnitt des Oesophagus plaziert. Beide werden verbunden mit einem Differenzialdruckaufnehmer und -verstärker zur Bestimmung des transpulmonalen Druckes. Ein Atemmechanik-Rechner (IFD-Mühlheim) ermittelt aus den registrierten Druckwerten den pulmonalen Widerstand (R). Ein Computerprogramm VAS-1 LA (IFD-Mühlheim) bestimmt daraus: rope to the construction of a transfer section of the section of t

25

Pulmonaler Widerstand = max. transpulmonaler Druck Atemfluß

Die Registrierung der Herzfrequenz erfolgt über EKG (Extremitätenableitung II) und Kardiotachometer.

30

Nach einer Aquilibrierungsperiode von 30 min. werden kurzfristige Brönchospasmen durch i.v. Injektion von 10 µg/kg Acetylcholinchlorid erzeugt, die 2 – 3 x innerhalb eines ca. 10 min. Abstands wiederholt werden. Die Testsubstanzen Tiotropiumbromid, Formoterolfumarat sowie die Kombination beider Substanzen werden als wässrige Lösungen mit dem BINEB-Zerstäuber (Respimat®) verabreicht. Die Applikation der Kombination erfolgt mit den Einzelkomponenten in Abstand von ca. 1 min. Bei dem BINEB-System erfolgt der Auslösemechanismus am Ende der

the state of the s

Exspirationsphase und die zerstäubte Lösung wird in der folgenden Inspirationsphase per Atempumpe in den Tracheobronchialbaum gedrückt.

<u>Dosierungen</u>

5 Tiotropium Bromid:

3 und 10 μg/15 μl

Formoterol Fumarat:

3 und 10 µg/15 µl

The state of the s

ĹΠ

Tiotropium Bromid + Formoterol Fumarat:

 $3 + 3 \mu g$ bzw. $10 + 10 \mu g/15 \mu l$

Die Tabellen 1 – 6 zeigen die Ausgangswerte und die Werte nach

O Substanzbehandlung über die Zeit von 180 min. In den Abbildungen 1 – 2 sind die prozentualen Hemmungen der durch ACh-induzierten pulmonalen Widerstandserhöhungen über die Zeit von 180 min. dargestellt.

Ergebnisse

Die Ergebnisse sind in den Tabellen sowie in den Abbildungen dargestellt. 3 und 10 µg Tiotropium Bromid bzw. Formoterolfumarat hemmen den durch intravenöse Injektion von ACh erhöhten Bronchialwiderstand dosisabgestuft und deutlich. Die maximale bronchospasmolytische Wirkung von Formoterol FU tritt mit beiden Dosierungen rasch ein, die von Tiotropium BR verzögert etwa nach 60 min. Die Wirkdauer von Formoterol FU ist vor allem mit den niedrigen Dosierungen verhältnismäßig kurz, die des Tiotropium BR erwartungsgemäß, bis zum Versuchsende (180 min.), anhaltend.

Mit der Kombination von 3 µg Tiotropium Bromid + 3 µg Formoterol FU wird eine ausgeprägte, sehr schnell einsetzende Bronchospasmolyse von 90 % erzielt, die bis zum Versuchsende nahezu unverändert anhält. Die protektive Wirkung der Kombination übertrifft die der Einzelkomponenten überaus deutlich, aber auch die Summe der Einzeleffekte von

30 3 μg Tiotropium Bromid und 3 μg Formoterol FU. Sie übertrifft, die Effekte von 10 μg Tiotropium Bromid bzw. 10 μg Formoterol Fumarat (vgl. Abbildung 2).

Tiotropium Bromid alleine hat sowohl mit 3 µg als auch mit 10 µg keinerlei Einfluß auf die Herzfrequenz. Formoterol FU steigert sie hingegen dosisabgestuft und vor allem mit der hohen Dosierung maximal um über 90 %. Auch am Versuchsende werden noch Werte von über 80 % gemessen. Mit den Kombinationen 3 + 3 µg, aber

Charles Mark 1992 Sept. 18 Co. Co. Sept. 1993.

auch 10 + 10 µg Tiötropium Bromid und Formoterol Fumarat sind die Frequenzeffekte deutlich abgeschwächt und liegen unter 30 %.

Beurteilung

Mit der Kombination des Anticholinergikums mit dem β-Mimetikum werden gegenüber den Einzelstoffen völlig überraschende Befunde erhoben:

- 1. der schnelle Wirkungseintritt
- 2. die lange Wirkungsdauer
- 10 vor allem aber

15

- 3. die überadditive bronchospasmolytische Wirkung und
- 4. die deutlich geringeren Frequenzanstiege, vor allem mit der hohen Formoteroldosis.

Mit dem Kombinationspräparat kann eine deutlich verbesserte therapeutische Wirksamkeit sowohl bei COPD als auch bei Asthma erwartet werden, verbunden mit dem Vorteil der geringeren kardialen Nebenwirkungen.

The transfer of the methods of washing the first transfer to the contract of the

and not the comment of the property of the compact of the comment of the comment

and the compared to the particle of the control of

and the state of the party of t

and the support of Minister of the Material of the Company and the Company and the Company of th

and the stransfer with the periodical strain of the first of the state

The second of the first that the second of t

and the control of the control of the first of the first

。可以为1900年的1911年中国1915年的1915年的1915年中国

"大大","我们就是一点一笑,大点大学大学的人都是我们都有一样的人说,我们也不知识的的。"他们

make principle of the second of the property of the second of the second of

AND FROM THE THE PERSON

Tabelle 1:

Einfluß von 3 µg Tiotropium Bromid auf die Herzfrequenz

narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels

Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)									
· ·	Kontrolle Minuten nach Applikation									
		1	5	10	20	30	60	120-	180	
	66,50	63,00	67,00	64,00	61,00	63,00	67,00	63,00	66,00	
	87,50	87,00	84,00	82,00	87,00	81,00	89,00	87,00	87,00	
-	86,50	84,00	84,00	89,00	89,00	89,00	-84,00	77,00	86,00	
	109,50	115,00	115,00	116,00	120,00	121,00	104,00	105,00	105,00	
,	110,50	119,00	119,00	118,00	110,00	110,00	111,00	110,00	100,00	
-	85,50	85,00	87,00	90,00	93,00	97,00	97,00	92,00	96,00	
Mittel-	91,00	92,17	92,67	93,17	93,33	93,50	92,00	89,00	90,00	
wert						,				
sem	6,80	8,63	8,23	8,45	8,35	8,46	6,40	7,14	5,66	

	3 μg Tiotropium Bromid, % Änderung											
	Kontrolle		Minuten nach Applikation									
		1	5	10	20	30	60'	120	180			
	66,50	-5,26	0,75	-3,76	-8,27	-5,26	0,75	-5,26	-0,75			
	87,50	-0,57	-4,00	-6,29	-0,57	-7,43	1,71	-0,57	-0,57			
	86,50	-2,89	-2,89	2,89	2,89	2,89	-2,89	-10,98	-0,58			
	109,50	5,02	5,02	5,94	9,59	10,50	-5,02	-4,11	-4,11			
	110,50	7,69	7,69	6,79	-0,45	-0,45	0,45	-0,45	-9,50			
-	85,50	-0,58	_1,75	5,26	-8,77	13,45	13,45	7,60	12,28			
Mittel-	91,00	0,57	1,39	1,81	1,99	2,28	1,41	-2,30	-0,54			
wert									·			
sem	6,80	1,99	1,83	2,25	2,72	3,42	2,62	2,53	2,93			

f · 15

Tabelle 2:

Einfluß von 10 µg Tiotropium Bromid auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat®, n = 6.

<i>1.</i>	Herzfrequenz (Schläge/min.)											
J	Kontrolle		Minuten nach Applikation									
		1	5	10	20	30	60	120	180			
	66,50	79,00	75,00	75,00	77,00	79,00	74,00	75,00	70,00			
	87,50	96,00	91,00	88,00	89,00	90,00	85,00	83,00	83,00			
	86,50	85,00	80,00	79,00	77,00	76,00	75,00	76,00	87,00			
	109,50	104,00	102,00	101,00	101,00	101,00	103,00	103,00	105,00			
	110,50	102,00	102,00	102,00	101,00	96,00	101,00	102,00	101,00			
	85,50	76,00	75,00	76,00	77,00	74,00	73,00	74,00	74,00			
Mittel-	91,00	90,33	87,50	86,83	87,00	86,00	85,17	85,50	86,67			
wert	Late of the second											
sem	6,80	4,89	5,17	5,00	4,82	4,60	5,61	5,53	5,75			

10 μg Tiotropium Bromid, % Änderung												
	Kontrolle	Minuten nach Applikation										
		1 7	5	10	20	· · 30	-60	120	180			
	66,50	18,80	12,78	12,78	15,79	18,80	11,28	12,78	5,26			
	87,50	9,71	4,00	0,57	1,71	2,86	-2,86	-5,14	-5,14			
	86,50	-1,73	7,51	-8,67	-10,98	-12,14	-13,29	-12,14	0,58			
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	109,50	,-5,02	-6,85	-7,76	-7,76	-7,76	-5,94	-5,94	-4,11			
	110,50	-7,69	-7,69	-7,69	-8,60	-13,12	-8,60	-7,69	~8,60			
	85,50	-11,11	-12,28	-11,11	-9,94	-13,45	-14,62	-13,45	-13,45			
Mittel-	91,00	.0,49	-2,93	-3,65	-3,30	-4,14	-5,67	-5,26	4 ,24			
sem	6,80	4,68	3,84	3,66	4,25	5,23	3,84	3,86	2,70			

But the second of the second

Tabelle 3: Einfluß von 3 µg Formoterol Fumarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)											
	Kontrolle	·	Minuten nach Applikation									
		,1.	1 5 10 20 30 60 120 18									
	94,50	102,00	105,00	129,00	134,00	138,00	134,00	115,00	108,00			
	133,00	123,00	140,00	162,00	165,00	159,00	153,00	147,00	140,00			
	60,00	67,00	64,00	100,00	95,00	89,00	86,00	88,00	86,00			
	80,50	91,00	95,00	110,00	100,00	95,00	94,00	94,00	96,00			
17 62	106,50	129,00	137,00	138,00	141,00	145,00	140,00	130,00	130,00			
	92,50	107,00	116,00	125,00	126,00	128,00	128,00	120,00	120,00			
Mittel-	94,50	103,17	109,50	127,33	126,83	125,67	122,50	115,67	113,33			
wert					\$ 5 5 3)	:						
sem	10,03	9,19	11,59	8,89	10,71	11,44	10,87	9,02	8,39			

·	3 μg Formoterol Fumarat, % Änderung											
•	Kontrolle Minuten nach Applikation											
	-	1	5	10	20	30	60	120	180			
	94,50	7,94	11,11	36,51	41,80	46,03	41,80	21,69	14,29			
	133,00	-7,52	5,26	21,80	24,06	19,55	15,04	10,53	5,26			
	60,00	11,67	6,67	66,67	54,33	48,33	43,33	46,67	43,33			
	80,50	13,04	18,01	36,65	24,44	18,01	16,77	16,77	19,25			
: 	106,50	21,13	28,64	29,58	32,39	36,15	31,46	22,07	22,07			
	92,50	15,68	25,41	35,14	36,22	38,38	38,38	29,73	29,73			
Mittel-	94,50	10,32	15,85	37,72	36,17	34,41	31,13	24,58	22,32			
wert												
sem	10,03	3,99	3,99	6,24	5,25	5,28	5,10	5,12	5,36			

BNSDOCID: <WO__0069468A1_I_>

17

Tabelle 4: Einfluß von 10 μg Formoterol Furnarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n=6.

13:

The grant of the	Herzfrequenz (Schläge/min.)												
100	Kontrolle	` f	Minuten nach Applikation										
1.0		1	5	10	20	30	60	120	180				
	94,50	116,00	153,00	155,00	157,00	159,00	163,00	176,00	152,00				
2 3 5	133,00	145,00	136,00	191,00	204,00	207,00	210,00	209,00	205,00				
1	60,00	109,00	146,00	152,00	153,00	150,00	149,00	146,00	141,00				
17. 3.00	80,50	96,00	120,00	144,00	156,00	156,00	140,00	140,00	130,00				
	106,50	105,00	120,00	160,00	158,00	150,00	150,00	145,00	145,00				
. 24	92,50	122,00	122,00	130,00	135,00	140,00	140,00	135,00	135,00				
Mittel-	94,50	115,50	132,83	155,33	160,50	160,33	158,67	158,50	151,33				
wert							-						
sem	10,03	6,94	5,88	8,32	9,38	9,70	.10,83	11,68	11,18				

	10 µg Formoterol Fumarat, % Änderung												
	Kontrolle			en nacl	en nach Applikation								
1.50,11			5	10	20	30	60	120	180				
The state of the s	94,50	22,75	61,90	64,02	66,14	68,25	72,49	86,24	60,85				
16.5	133,00	9,02	2,26	43,61	53,38	55,64	57,89	57,14	54,14				
	60,00	81,67	143,33	153,33	155,00	150,00	148,33	143,33	135,00				
10:50	80,50	19,25	49,07	78,88	93,79	93,79	73,91	73,91	61,49				
	106,50	-1,41	12,68	50,23	48,36	40,85	40,85	36,15	36,15				
	92,50	31,89	31,89	40,54	45,95	51,35	51,35	45,95	45,95				
Mittel-	94,50	27,20	_50,19	.71,77	77,10.	76,65	74,14	73,79	65,59				
wert		5 /				9,8 m		ag uds di es- ui san es-a a					
sem	10.03	11.86	20,70	17,32	17,15	16,44	15,70	15,77	14,42				

Tabelle 5:

Einfluß der Kombination von 3 µg Tiotropium BR + 3 µg Formoterol FU auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat®, n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)								
	Kontrolle			Minut	en naci	ı Applik	ation		
	4 . 4.	1	5	10	20	30	60	120	180
	107,50	107,00	110,00	112,00	110,00	110,00	110,00	106,00	106,00
	143,00	153,00	162,00	160,00	158,00	154,00	161,00	146,00	145,00
	95,00	106,00	109,00	111,00	121,00	119,00	108,00	114,00	107,00
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	95,50	110,00	117,00	129,00	128,00	130,00	129,00	123,00	123,00
	112,00	127,00	120,00	115,00	115,00	104,00	112,00	107,00	96,00
	101,50	100,00	110,00	110,00	112,00	114,00	110,00	101,00	95,00
Mittel-	109,08	117,17	121,33	122,83	124,00	121,83	121,67	116,17	112,00
wert				: :			,	. ~ ,	
sem	7,31	8,07	8,33	7,69	7,31	7,37	8,47	6,73	7,78

	<u> </u>		r.	*			- • :	٠ .	· ·
	β μg Tiotrop	ium Bro	omid + 3	β μg Foi	rmotero	l Fumar	at, % Ä	nderung	3
	Kontrolle			Minut	ten nacl	h Applik	ation		
		1	5	10	20	30	60	120	180
	107,50	-0,47	2,33	4,19	2,33	2,33	2,33	-1,40	-1,40
	143,00	6,99	13,29	11,89	10,49	7,69	12,59	2,10	1,40
	95,00	11,58	14,74	16,84	27,37	25,26	13,68.	20,00	12,63
•	95,50	15,18	22,51	35,08	34,03	36,13	35,08	28,80	28,80
	112,00	13,39	7,14.	2,68	2,68	-7,14 th	0,00	-4,46	-14,29
	101,50	-1,48	8,37	38,37	10,34	12,32	8,37	-0,49	-6,40
Mittel-	109,08	7,53	11,40	13,17	14,54	12,76	12,01	7,42	3,46
wert									
sem	7,31	2,91	2,87	4,86	5,38	6,41	5,12	5,55	6,23

the transfer of the court of the state of th

Tabelle 6:

Einfluß der Kombination von 10 μg Tiotropium Bromid + 10 μg Formoterol Fumarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat®, n = 4.

Herzfrequenz (Schläge/min.)									
	Kontrolle	29 Č.		Minut	en nacl	n Applik	ation		
20:		ृ ैत (`	5	10	20	30	60	120	180
11 11 11 11	107,50	107,00	107,00	114,00	117,00	117,00	117,00	116,00	119,00
	143,00	150,00	154,00	171,00	180,00	182,00	181,00	168,00	168,00
(- \string - \s	95,00	107,00	107,00	116,00	124,00	127,00	125,00	122,00	126,00
	95,50	116,00	117,00	120,00	127,00	129,00	130,00	120,00	123,00
Mittel-	110,25	120,00	121,25	130,25	137,00	138,75	138,25	131,50	134,00
wert			10,480					- 4 4	
sem	11,29	10,22	11,17	13,64	14,49	14,65	14,50	12,23	11,42

10 μg Tiotropium Bomid + 10 μg Formoterol Fumarat, % Änderung									
	Kontrolle	16 (X) T		Minut	ten nacl	h Applik	ation	· .	3:
		1945	5	10	20	30	60	120	180
	107,50	-0,47	-0,47	6,05	8,84	8,84	8,84	7,91	10,70
	143,00	4,90	7,69	19,58	25,87	27,27	26,57	17,48	17,48
	95,00	12,36	12,36	22,11	30,53	33,68	31,58	28,42	32,63
*	95,50	21,47	22,51	25,65	32,98	35,08	36,13	25,65	28,80
Mittel-	110,25	9,63	10,59	18,35	24,56	26,22	25,78	19,87	22,40
wert	and the				1	.5° . 5° .	;		:
sem	11,29	4,77	4,80	4,29	5,44	6,04	5,97	4,61	5,06

Abbildungen

Fig. 1 zeigt den Einfluß von 3 μg Formoterol Fumarat, 3 μg Tiotropium Bromid sowie der Kombination 3 μg Tiotropium Bromid + 3 μg Formoterol Fumarat auf den Bronchialwiderstand narkotisierter Hunde, n = 6.

Fig. 2 zeigt den Einfluß von 10 μg Formoterol Fumarat, 10 μg Tiotropium Bromid sowie der Kombination 3 μg Tiotropium Bromid + 3 μg Formoterol Fumarat auf den Bronchialwiderstand narkotisierter Hunde, n = 6.

医三克氏 化二氯酚酚 经基金 医克尔氏管 医二氏管

But the state of t

The first of the second of the

and the second of the second of the second was the second of the second

The second of the second of the second

Patentansprüche

主义的 人名英格兰 经工程管理权益 经收益 经帐户证券 计工具 经经工程 经

1) Pharmazeutische Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein langwirksames Anticholinergikum und ein langwirksames β-Mimetikum enthält.

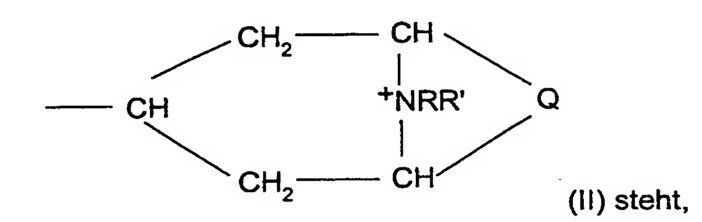
2) Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus Glycopyrroniumbromid oder den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I)

10

5

worin

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)



in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, oder

- R ein gegebenenfalls halogen- oder hydroxysubstituierter C₁-C₄-Alkylrest,
- 20 R' ein C₁-C₄-Alkylrest bedeutet und R und R' gemeinsam auch einen C₄-C₆-Alkylenrest bilden können, und der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X gegenübersteht,

25

Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 R^{2} oder R^{3} (III) R_{1} R_{2} R_{3} R_{4} R_{5} R_{1} R_{2} R_{3} R_{4} R_{5} R

worin

5

10

15

25

- Y eine Einfachbindung, ein O- oder S-Atom oder eine der Gruppen -CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, -OCH₂- oder -SCH₂- repräsentiert;
- R¹ Wasserstoff, OH, C₁C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkyl, welches gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sein kann;
- R² ein Thienyl-, Phenyl-, Furyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstitueniert sein können,
- R³ Wasserstoff oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Halogen oder
- C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.
- 3) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus Glycopyrroniumbromid oder den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I), worin

ing the first parties of the control of the first of the first of the first of

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

$$CH_2$$
 CH_2 Q CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_5 CH_6 CH_7 CH_8 $CH_$

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH2-CH2- oder

BNSDOCID: <WO 0069468A1_1_>

5

- R eine gegebenenfalls durch Fluor oder Hydroxy sustituierte Methyl-, Ethyl, oder Propyl-Gruppe,
- R' Methyl, Ethyl oder Propyl, bevorzugt Methyl, und der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chlorid, Bromid und Methansulfonat, bevorzugt Bromid gegenübersteht,
- 10 Z für eine der Gruppen

worin

- Y eine Einfachbindung, oder ein O-Atom repräsentiert;
- 15 R¹ Wasserstoff, OH, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Methyl, Ethyl, Propyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl oder Hydroxyypropyl;
 - ein Thienyl-, Phenyl-soder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenylauch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,

grant of the rest of the local section

R³ Wasserstoff, oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiert sein kann, bedeuten gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

- 4) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I), worin
- 5 A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

$$CH_2$$
 CH $+$ NRR' Q CH_2 CH

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH2-CH2- oder

10

R Methyl oder Ethyl;

R' Methyl, und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent des Anions X = Bromid gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 oder R^{3} (III) ste

20 worin

Y ein O-Atom;

R¹ Wasserstoff, OH oder Hydroxymethyl;

R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest;

R³ Wasserstoff, Thienyl oder Phenylrest,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Mr. Markey St. Committee

- 5) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus den Salzen des Tiotropiums.
- 5 6) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum Tiotropiumbromid ist.
- 7) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist aus der Gruppe Bambuterol, Bitolterol, Carbuterol, Clenbuterol, Fenoterol, Formoterol, Hexoprenalin, Ibuterol, Pirbuterol, Procaterol, Reproterol, Salmeterol, Sulfonterol, Terbutalin, Tolübuterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon, 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol, 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol,
 5-Hydroxy-8-(1-hydroxy-2-isopropylaminobutyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on,
- 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butylamino)ethanol und
 1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyano-5-fluorophenyl)-2-(tert.-butylamino)ethanol,
 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer
 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 35 8) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist aus der Gruppe Formoterol, Salmeterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon,

Problems 2 to 1 mail 10

5

10

15

25

30

1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol und
1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1-2-thydroxy-3-oxo-4H

1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxypher 1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 9) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist aus Formoterol und Salmeterol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
 - 10) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum Tiotrobiumbromid und das langwirksame β-Mimetikum Formoterolfumarat ist.
 - 11) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum Tiotrobiumbromid und das langwirksame β-Mimetikum Salmeterol ist.
 - 12) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es eine inhalativ applizierbare pharmazeutische Zusammensetzung ist.
- 35 13) Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß man ein langwirksames Anticholinergikum und ein langwirksames β-Mimetikum und gegebenenfalls weitere Hilfs- und/oder Trägerstoffe nach an sich bekannten Methoden mischt und konfektioniert.

WO 00/69468 PCT/EP00/03943

27

का । विद्यानी क्रिया का प्रदर्भ के कि अध्यक्षित का का का का का का की की विद्यानी व

All the state of the state of the state of

14) Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Atemwegserkrankungen.

5 15) Verwendung nach Anspruch 14 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Asthma oder COPD.

(日本の大学者)
 (日本の大学者)

A Library of the control of the c

on of the first of and existence the same of the first of

o the experience of the property of the constant ments of the experience of the constant of th

general de la completa del completa de la completa del completa de la completa del la completa de la completa del la completa de la completa

Leading the translation of the different elements of the first section of the property of the prop

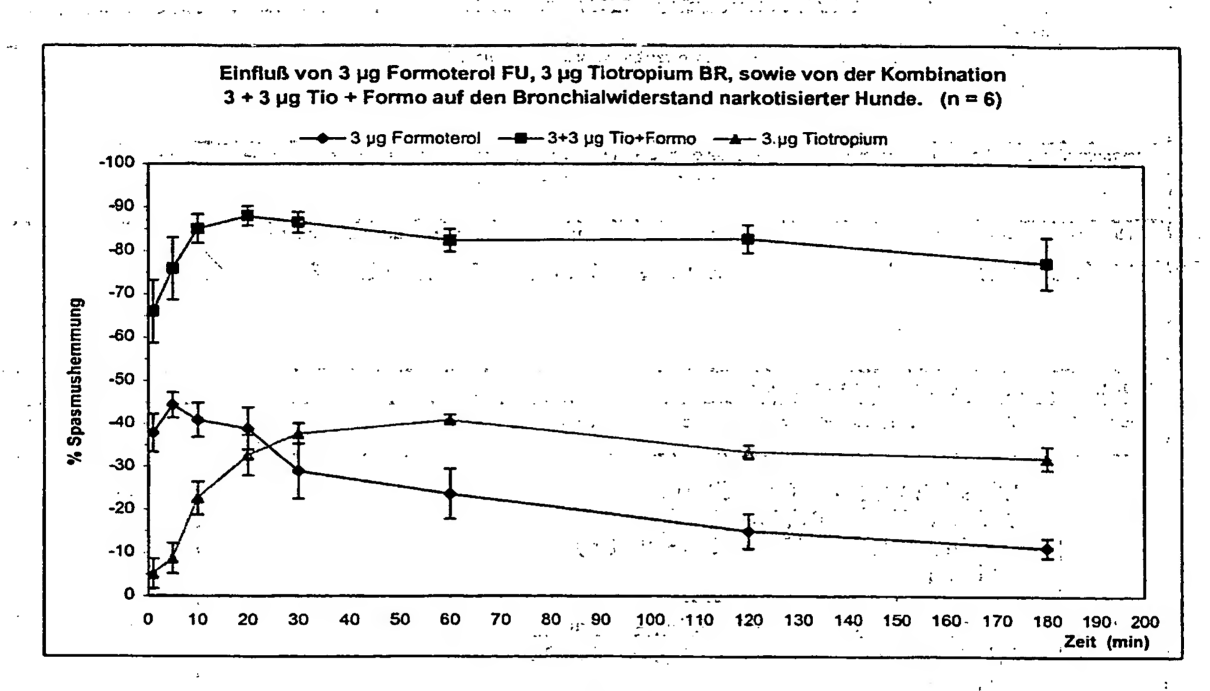


Fig. 1

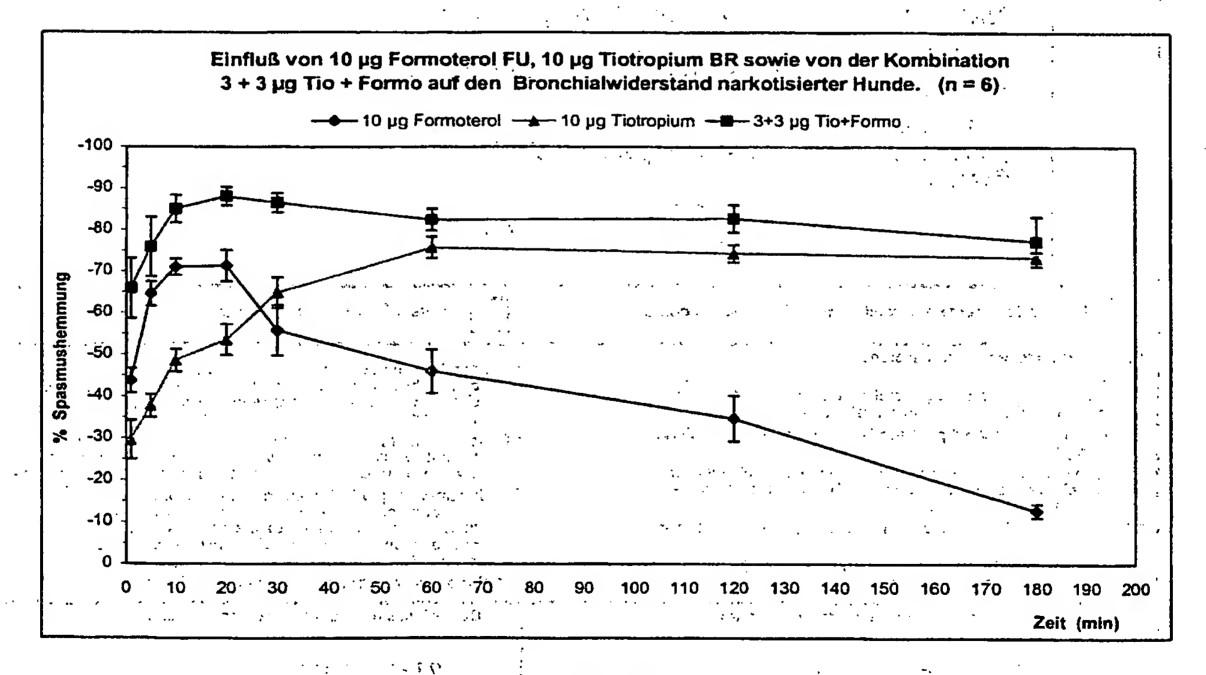


Fig. 2

or on the contract of the contract of

Inter mai Application No PCT/EP 00/03943

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K45/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, EMBASE, CHEM ABS Data, CANCERLIT, BIOSIS, PAJ, WPI Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 97 34871 A (GARVEY DAVID S ; LETTS L GORDON (US); NITROMED INC (US); RENFROE H) 25 September 1997 (1997-09-25) claim 4	1-9, 11-15
P,X	DE 198 47 970 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 20 April 2000 (2000-04-20) claim 11	1-15
X	REES P.J.: "Bronchodilators in the therapy of chronic obstructive pulmonary	1-4,7, 12-15
	disease." EUROPEAN RESPIRATORY MONOGRAPH, (1998) 3/7 (135-149)., XP000937584 page 142, paragraph 5 - paragraph 6; figure 8	

* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory, underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the document is: taken alone

which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents.

Date of the actual completion of the international search

14 September 2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk

Date of mailing of the International search report

21/09/2000

Authorized officer

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Further documents are listed in the continuation of box C.

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Fax: (+31-70) 340-3016

··· · -

Leherte, C

Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No PCT/EP 00/03943

BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, GB, ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, vol. 19, no. 10, October 1998 (1998-10), pages 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147 page 416, column 2, paragraph 1	ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
pages 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147		pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, GB, ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, vol. 19, no. 10, October 1998 (1998-10).	1,12-15
		pages 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147	
			·
	•		
			•

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

· .formation on patent family members

Inter onal Application No PCT/EP 00/03943

Patent document cited in search r port	Publication date	Pat nt family. Publication dat
WO 9734871 A	25-09-1997	US 5824669 A 20-10-1998 AU 2533697 A 10-10-1997 CA 2248800 A 25-09-1997 EP 0904266 A 31-03-1999 JP 2000509016 T 18-07-2000
DE 19847970 A	20-04-2000	AU 6337099 A 08-05-2000 WO 0023037 A 27-04-2000

onales Aktenzeichen PCT/EP 00/03943

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) **A61K** IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fällen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, EMBASE, CHEM ABS Data, CANCERLIT, BIOSIS, PAJ, WPI Data

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 97 34871 A (GARVEY DAVID S ;LETTS L GORDON (US); NITROMED INC (US); RENFROE H) 25. September 1997 (1997-09-25) Anspruch 4	1-9, 11-15
P,X	DE 198 47 970 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 20. April 2000 (2000-04-20) Anspruch 11	1-15
X	REES P.J.: "Bronchodilators in the therapy of chronic obstructive pulmonary disease." EUROPEAN RESPIRATORY MONOGRAPH, (1998) 3/7 (135-149)., XP000937584 Seite 142, Absatz 5 - Absatz 6; Abbildung 8	1-4,7, 12-15
	_/	:

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

A Commence of the commence of

21/09/2000 14. September 2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Leherte, C

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

A CHERT LAND THE FROM

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter phales Aktenzeichen PCT/EP 00/03943

	PCT/EP 00	/03943
	Ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, GB, ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE.	
nar	Bd. 19, Nr. 10, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147	
	and the state of the	
		-
	The first section of the first section is the first section of the first	
	TIBLETONE TO PER SECULO DE LA COMPANSIONE DEL COMPANSIONE DEL COMPANSIONE DE LA COMPANSIONE DEL COMPANSIONE DEL COMPANSIONE DE LA COMPANSIONE DEL COMP	
	en de la companya del companya de la companya del companya de la companya del companya de la companya de la companya de la companya del companya de la companya della companya de la companya de la companya de la companya della compa	7
	THE CORPUS OF ASSEMBLY OF ASSEMBLY AND THE RESERVE OF THE SECOND OF THE	
	probléma, prince de la probléma	
	Attack	· ·
, .		
	established the sold for the sold sold of the sold of	
` `	The constitution of the state of the control of the	
	en de la completa de La completa de la completa del completa de la completa del completa de la completa del la completa de la completa del la completa del la completa de la completa del la co	And the second s
	The state of the s	
	AL STORM OF BUILDING OF THE STORM OF THE STO	
		n, y
	المناب المناب المنظم والمناف المنظم والمنافع المنافع ا	
	The second of th	

大赛等加强的企业的企业。1975年1月1日中央。

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu. , .n, die zur selben Patentfamilie gehören

25

A CONTROL OF THE CONTROL OF THE STATE OF THE STATE OF

とう なんしゅうかい しょけん かん (4) (2)

Burney Commence

the state of the state of

Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 00/03943

· (1) · (1)

The second of th

and the control of the second section of the second second section of the second secon

and the second of the second o

and the second of the second o

im Recherchenbericht	- Datum der V röffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		
WO 9734871 A	25-09-1997		24669 A 33697 A	20-10-1998 10-10-1997	
		CA 22	48800 A 04266 A	25-09-1997 31-03-1999	
		JP 20005	-,	18-07-2000	
DE 19847970 A	20-04-2000		37099 A 23037 A	08-05-2000 27-04-2000	

OIBEVICAR INA-1 SUUS SECFIAFO

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)